JP-09191893

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv. 011451284 WPI ACC No: 1997-429191/ 199740 XRAM ACC No: C97-137219 Preparation of hydroxyalkanoic acid copolymer with high 4-hydroxybutyrate content - comprises extraction of copolymer from microbe by mixing surfactant-containing acetone with wet microbe body and heating tent Assignee: MEIJI SEIKA KAISHA LTD (MEIJ); TAISEI CONSTR CO LTD Patent Assignee: MEIJI SEIKA KAISHA LTD (MEIJ Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Kind Patent No Date Applicat No Kind Date Week JP 9191893 19970729 JP 968577 Α 19960122 199740 B Priority Applications (No Type Date): JP 968577 A 19960122 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 9191893 6 C12P-007/62 Abstract (Basic): JP 9191893 A The preparation is of a hydroxyalkanoic acid copolymer which comprises 3-hydroxybutyrate (3HB) unit and 4-hydroxybutyrate (4HB) unit. The process involves extracting and separating the hydroxyalkanoic acid copolymer accumulated in the body of a microbe. The extraction of the hydroxyalkanoic acid copolymer is carried out by mixing a surfactant containing acetone with the wet body of the microbe and heating. ADVANTAGE - There is no need for drying of the microbe body and the extraction can be effected in a short period. A copolymer of high 4HB content can be separated selectively. Dwg.0/0Title Terms: PREPARATION; HYDROXY; ALKANOIC; ACID; COPOLYMER; HIGH; BUTYRATE; CONTENT; COMPRISE; EXTRACT; COPOLYMER; MICROBE; MIX; ACETONE; WET; MICROBE; BODY; HEAT Derwent Class: A23; D16 International Patent Class (Main): C12P-007/62 International Patent Class (Additional): C08G-063/06; C12P-007/62; C12R-001-01 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): A03-C; A05-E02; A10-D05; A10-G01B; D05-C; D05-H13 Polymer Indexing (PS): <01> *001* 018; G2120 G2108 D01 D60 F35 D11 D10 D50 D84 F27 F26 F36; R24028 P0599 D01 D11 D10 D50 D63 D84 F41; H0022 H0011; P1978-R P0839 D01 D50 D63 F41; L9999 L2528 L2506; L9999 L2186-R *002* 018; ND03; ND07; Q9999 Q8082; N9999 N6655-R; N9999 N5890 N5889; N9999 N6439; N9999 N6177-R; N9999 N6780-R N6655; K9665 *003* 018; C999 C044 C000; C999 C282; C999 C306 *004* 018; A999 A566-R *005* 018; R00272 G1525 D01 D11 D10 D50 D83 F23; A999 A475 Derwent Registry Numbers: 1207-S; 1706-S

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-191893

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

(51) Int.Cl. ^c	微別記号	广内整理番号	 Fl			技術表示箇所
C 1 2 P 7/62			C 1 2 P	7/62-		
C 0 8 G 63/06	NLQ	•	C 0 8 G	63/06	NLQ	
// (C12P 7/62			•			
C 1 2 R 1:01)				•		

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 6 頁)

(21)出願番号	特顧平8-8577	(71)出顧人 000206211
		大成建設株式会社
(22) (1) 原日	平成8年(1996)1月22日	東京都新宿区西新宿一丁月25番1号
() [-10]		(71)出願人 000006091
		明治製菓株式会社
	:	東京都中央区京橋2丁目4番16号
		(72)発明者 斎藤 祐二
		東京都新宿区西新宿一 / 目25番 1 号 人成
		建設株式会社内
	t	(72)発明者 友沢 孝
	: *	東京都新宿区西新宿一丁目25番1号 大成
	•	建設株式会社内
		(74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (外1名)
		最終質に続く

(54) 【発明の名称】 ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法

(57)【要約】

 $\cdot := \mathcal{A}^{f^{f}}$

【解決手段】 ヨーヒドロキシブチレート単位(3日B 成分)とオーレドロキシブチレート単位(4日B成分)とからなるヒドロキシアルカン酸共塩合体生産能を有する酸生物の歯体内に蓄積された前記ヒドロキシアルカン 酸共重合体を抽出・分離する工程を含む前記共塩合体の製造方法において、前記共重合体の抽出を、前記菌体の 湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行う。とを特徴とする、製造方法。

【効果】 湿面体から前記共重合体を抽出することができるため菌体の乾燥を行う必要がなく、しかも抽出時間も短縮することができるので、製造工程の効率化を図ることができる。更に、菌体に311B成分含量の高い共重合体とす11Bに分含量の高い共重合体とが蓄積されている場合に、111B成分含量の高い共重合体と容易に構度よく選択的に分離・精製することができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1):

 $OCH(CH_{2})CH_{2}CO = (1)$

で表される3 ヒドロキシブチレート単位と、下記式 (2):

 $OCH_1CH_1CH_2CO \qquad (2)$

で表される4 ヒドロキシブチレート単位とからなるヒ ドロキシアルカン酸共重合体生産能を有する微生物の菌 体内に蓄積された前記ヒドロキシアルカン酸共重合体を 抽出・分離する工程を含む前記ヒドロキシアルカン酸共 重合体の製造方法において、

前記しドロキ、アルカン酸共重合体の抽出を、前記菌体の湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱することにより行っことを特散とする、ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項2】 做生物がコマモナス(Commonas) 属に属する敵生物である、請求項1に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項う】 界面活性剤が陰イオン又は非イオン界面活性剤である 請求項1又は2に記載のヒドロキシアルカン酸共車合体の製造方法。

【請求項4】 帰南体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加熱した色、菌体残滞を除去し、次いで残ったアセトン溶液を資活媒と混合してヒドロキシアルカン酸共重合体を折出させて分離することを特徴とする、請求項1、3のいずれか1項に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【請求項5】 貧溶媒が、メタノール又はヘキサンであることを特徴とする、請求項4に記載のヒドロキシアルカン酸共産合体の製造方法。

【請求項6】 菌体内に蓄積される前記ヒドロキシアルカン酸共東合体が、3 ヒドロキシブチレート単位含量が高い共乗合体とオーヒドロキシブチレート単位含量が高い共重合体であるい共重合体を選択的に抽出する、請求項1~5のいず行か1項に記載のヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法。

【発明の詳細伝説明】

[0001]

, well.

【発明の属する技術分野】本発明は、生分解性の3-ヒドロキシブチレート単位(以下、3HB成分という。)とオーヒドロハシブチレート単位(以下、4HB成分という。)とからなるヒドロキシアルカン酸共進合体(以下、P(3H:=co-4HE)という。)を、微生物を用いて効率よく製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】多くの微生物は、3…ヒドロキシ酪酸 (311B)のエモボリエステルをエネルギー貯蔵物質と して蓄積する。さらに近年では、用いる微生物や炭素源 の種類に応じて、3ーヒドロキシ酪酸と、3ーヒドロキ シプロピオン酸(3HP)や4-ヒドロキシ酪酸(4HB)などの他のヒドロキシアルカン酸とがランダムに共 重合したヒドロキシアルカン酸共重合体の発酵合成も確 認されている。これらの共重合体は、その共重合組成に 応じて多様な性質を示すことから、微生物によって分解 可能である。生分解性プラスチック材料として大いに注 目されている。特に、4HB成分含量の高いP(3HB -co-4HB)は、ボリエチレンやナイロンなどの汎用ポ リマー以上の力学的強度と、優れた生分解性を兼ね備え ていることから、環境に調和したプラスチック素材とし て期待されている。

【0003】ところで、微生物を用いてヒドロキシアルカン酸重合体又は共重合体を製造する場合、これらの重合体又は共重合体はエネルギー貯蔵物質として微生物体内に蓄積されるため、関体から分離・精製するための工程が必要となる。

【0004】 菌体内からの代表的な分離・精製方法としては、例えば、ヒドロキシアルカン酸重合体及び。又は 共重合体が蓄積された微生物の菌体を乾燥し、乾燥菌体 からクロロホルムや塩化メチレンなどのハロゲン系有機 溶剤を用いて前記重合体及びア又は共東合体を抽出した 後、抽出液をメタノールやヘキサンなどの貧溶媒と混合 することによって前記重合体及び、又は共東合体を析出 させて回収する方法(第1の方法)、ヒドロキシアルカ ン酸重合体及びア又は共重合体が蓄積された酸生物の細 胞質をプロテアーゼで溶解させ、界面活性剤を用いて当 該重合体及び「又は共重合体を精製する方法(第2の方 法)が挙げられる。

【0005】しかしながら、上記第1の方法は、高純度かつ高収率でヒドロキシアルカン酸重合体及び、又は共重合体の分離・精製が可能であるが、菌体を乾燥させる 工程が必要であるため効率が悪く、さらに環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を使用することなどの問題がある。また、第2の方法では、抽出方法として細胞質分解酵素であるプロテアーゼを用いるために高価であり、実用化には問題がある。

【0006】…方、用いる微生物の種類や培養条件によっては、3日B成分含量が高いP(3HB-co-4HB)と、4HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)とき同時に蓄積することがある。このような場合、従来の方法では、3HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)と4HB成分の含量が高いP(3HB-co-4HB)とが混合した状態で一緒に抽出されるので、どちらか一方を得るためにはそれぞれを分離するための精製工程が必要となるという問題もある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の 課題は、環境規制に関わるハロゲン系有機溶剤を用いず に、効率よく経済的に3HB成分と4HB成分とからな るヒドロキシアルカン酸共重合体(以下、P(3HB-c) 6-4日B)という。)を敵生物を用いて製造する方法を提供することにある。特に、本発明は、微生物菌体内に3日B成分含量が高いP(3日B-co-4日B)を、4日B成分含量が高いP(3日B-co-4日B)が蓄積される場合に、4日E成分含量が高いP(3日B-co-4日B)(通常、4日E成分含量が高いP(3日B-co-4日B)(通常、4日E成分含量が60モル%以上のもの)を該菌体から選択的に抽出することが可能なヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法を提供することを課題とする。【0008】

【課題を解決するための手段】

本発明は、下記式(1): - OCH(CH。)CH₂CO------(1)

で表される3 ヒドロキシブチレート単位 (3HB成分) と、下記式 (2):

 $OCH_{i}CH_{i}CO$ (2)

で表されるよ」とドロキシブチレート単位(4 H B 成分)とからなりとドロキシアルカン酸共進合体(P (3 H B = co+4 H L)) 生産能を有する微生物の菌体内に蓄積された前記にドロキシアルカン酸共進合体を抽出・分離する工程をおむ前記とドロキシアルカン酸共重合体の製造方法において、前記とドロキシアルカン酸共重合体の抽出を、前記菌体の湿菌体に界面活性剤含有アセトンを混合し、加速することにより行うことを特徴とする、ヒドロキシアルカン酸共重合体の製造方法を提供するものである。

【0009】本発明においては、微生物菌体内に蓄積された上記P(3日B-co-4日B)の抽出を、界面活性利を含有するアセトンと混合して加熱することにより行う。この場合。湿菌体をそのまま界面活性利含有アセトンに混合すればよいので菌体を乾燥する必要がなく、生産性、経済性に優れる、また、湿菌体と界面活性利含有アセトンとを混合して加熱する際の加熱温度はアセトンの沸点程度又にそれ以上であれば問題はなく、好ましくは50~のCである。加熱温度が低すぎると抽出効率及び抽出速度が低下する。更に、抽出時間は、通常3~10時間程度である。

" wall

【0010】界面活性剤の種類は特に限定されず、具体的には、Nーアシルアミノ酢酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルインゼンスルホン酸塩、アルケンスルホン酸塩、脂肪酸塩、硫酸エステル塩、硫酸アルキルボリオキシエチルン塩、硫酸アルキルボリオキシエチレン塩、硫酸アルキルボリオキシエチレン塩等の陰ボリオキシエチレンエーテル、アルキルボリオキシエチレンエーテル、原本シエチレンエステル、Tween 系界面活性剤(ボリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル)、ボリオキシエチレンドルデジアロビレン、Nーヒドロキシエチルアルカンアミド等の非イオン界面活性剤;1-(2-アシルアミノエチル)-1-メチル-2-アルキルイミダブリコウム塩、アルキルトリメチルアンモニウム塩、アルキ

ルピリジニウム塩、アルキルベンジルジメチルアンモニウム塩、アルキルメチルジボリエトキシアンモニウム塩等の陽イオン界面活性剤:Nーアルキルアミノ酸、Nアルキルジメチルアミノ酸、アルキルジメチルアミンオキシド等の両性界面活性剤が例示され、これらの中で好ましいのは隆イオン界面活性剤及び非イオン界面活性剤であり、更に好ましいのはToveen80及びドデシル硫酸ナトリウムである。

【0011】また、アセトン中の界面活性剤の配合量は、0.05~0.5 重量器の範囲が好ましい、界面活性剤の配合量が高すぎると抽出したP(3HB-co-4HB)に界面活性剤が混在するとともにP(3HB-co-1HB)の分子量の低下を招き、界面活性剤の配合量が低すぎると抽出効率が低下する、

【0012】菌体から上記P(3日B-ro-4日B)を抽出した後、P(3日B-ro-4日B)を回収するには、従来公知の方法で行うことができる。具体的には、上記菌体とアセトンの混合液から菌体残渣を沪過又は遠心分離により除去し、次いで残ったアセトン溶液を貧溶媒と混合してP(3日B-ro-4日B)を耐出させることによってP(3日B-ro-4日B)を回収することができる。貧溶媒の種類は特に限定されず、具体的にはメタノール、ペキサン、ペンタン、水等が例示され、好ましいのはメタノール及びペキサンである。

【0013】本発明で用いる微生物は、P(3HB-co-4HB)生産能を有する微生物であればいずれのものでもよい。例えば、コマモナス(comamonas) 属、アルカリデネス(Alcaligenes) 属、ロドコッカス(Rhodococcus) 属等に属するものであって、P(3HB-co-4HB)生産能を有する微生物が挙げられる。具体的には、コマモナス アンドボランズ(Comamonas acidovorans)、アルカリデネス ユートロファス(Alcaligenes latus)等がある。入手容易な菌株としては、コマモナス アシドボランズ IF013852、アルカリデネス ユートロファスATC 150の、アルカリデネス ユートロファスATC 150の、アルカリデネス ラクスATCC 29713、ロドコッカスs。 NCIMB 40126、ロドコッカスsp. ATCC 19070等がある。

【0014】上記のような微生物の菌体内にP(3日日での4日B)を蓄積させるには、微生物をその微生物の 種類に応じた適当な培地に接種して、常法にしたがって 培養して増殖させればよい。培地としては、公知のもの をいずれも使用できるが、コマモナス属に属する微生物 を用いる場合、炭素源としては、3ーヒドロキシ酪酸及 び4ーヒドロキシ酪酸を使用する。その他の炭素源として、炭素原予数が偶数のアルカンジオール、アーブチロ ラクトン、4-アミノ酪酸等が例示される。その他、培地 の間、培養温度、培養時間等の培養条件も微生物の種類 により適宜設定する。

[0015]

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに具体的に 説明する。尚、本発明は、これらの実施例に限定される ものではない

「実施例1〜」)各実施例において、以下のようにして P(3日日-c・1日日)を製造した、コマモナス。アシ ドボランズ(Commonas acidovorans) IF013852 を、内 エキス5g ボリペフトン10g。し、及び塩化ナト リウム5g・)を含む天然培地で24時間好気的に培養し 増殖させて、高いで、菌体を遠心分離で何収した、続い て、下記の組成の窒素制限のミネラル培地に、炭素源と して3-ヒドロペン酪酸(3日日)及び4-ヒドロキシ酪酸 (4日日)を入1に示す割合でそれぞれ配合し、何収し た菌体を懸濁して48時間培養した。

【0016】温素制限のミネラル培地組成

MaSO₄ + 711,0

0.6 g. L.

 $\text{Var}(\mathbb{H}^{10}) = 12 \mathbb{H}(0)$

7.16 g · t.

KH. 10.

2.65 g/L

做量元素溶液 中

1 ml/L

(1) 敵量元素溶液組成(IN-HCI中)

 $\mathrm{FeSO}_1 + 7\mathrm{H}_2\mathrm{O}$

. 14 m/l

2.78 g/L

$MnCl_2 + 4H_2O$	1.98 g/L
$6 \text{oS} 0_4 + 7 \text{H}_2 0$	2.81 g./L
$(aCL_3+2H_2\Omega)$	1.67 g l.
$0.04_{\pm} + 20_{\pm}0$	0.17 g (L
$4680_4 \times 70_20$	0.29 g L

- 【0017】培養終了後、各培地から得た菌体を凍結乾燥した。培地11当たりの乾燥菌体重量(京一1.)を表土に示す。次いで、乾燥菌体を熱クロロホルムと混合して該菌体からボリマーを抽出した後、ヘキサンを添加した、折出したボリマーの乾燥菌体重量中の含量(重量等)を表土に示す。また、各ポリマーをメチルエステル化してガスクロマトグラフィーにて分析した。各ポリマーの3日B成分含量と4日B成分含量を表1に示す。その結果、実施例1~4では、表1に示すようにそれぞれ1日B含量が56モル等。73モル第、80モル等及び83モル等のP(3 HB+co-4 HB)が得られ、実施例うでは、ホリー4-ヒドロキシブチレートが得られたことが確認された。

【0018】 【表1】

大施列'a	炭素原 ¹ (g./L.)		始编部4重量	ポリマー含量	観成(モルル	
	знв	4110	(g/L)	(115 %)	311B/ 053)	4HB489
建 侧1	2. 0	н. о	3. 4	2 7	44	5 G
基施 列2	1. 5	8. 5	3. 5	26	27	73
力地外口	1, 0	S. 0	3. 2	2 4	20	80
从范例 4	0, 5	9. 5	3. 3	2 3	17	83
北部 列5	0	1 C, 0	2. 6	17	0	100

の3月日:3Fヒドロキシが数、4HB:4FFロキシが数

【0019】 実施例6~9)上記実施例1~4で得られた4種類の1(3日B-co-4日B)をそれぞれアセトンに混合し、よびで3時間加熱した後、遠心分離を行うことによって約アセトンに可溶なボリマーと不溶なボリマーとに分別にた。熱アセトン混合前のボリマーに対する熱アセトン可溶ボリマーと、熱アセトン不溶ボリマーの割合(重量1。)を表2に示す。各実施例とも、P(3日B-co-4日E)は熱アセトンに可溶なボリマーと不溶ボリマーとに分けられ、可溶ボリマーと不溶ボリマーと

の共重合組成をそれぞれメチルエステル化してガスクロマトグラフィーにて分析した。各ポリマーの3日B成分含量(モル島)を表2に示す。この結果から、可溶ポリマーはすべて4日B成分含量が高いP(3HB+co-4日B)であり、不溶ポリマーは3HB成分含量が高いP(3HB+co-4日B)であることが確認された。

[0020]

【表2】

上海的 _h	ポリマ・	RIG	租成 (モル%)		
			(⊈⊞)€	3 H BU(53)	4 H BNES
型絕列6	実施)17得讨论	可容的少。	92	36	64
	P (3HB-co-55%4HB)	不容がりマ	8-	7 1	2.9
上海77	実施列2で得られた	可容式リマー	91	2.2-	78
	P (3HH-m 73%4HH)	イ格ポリマ	. 9	8 1	19
実施列8	実施例3で行られた	可勢的マー	8.8	18	8.2
	大部 18	不容ポリマ・	12	68	3 2
美施列9	実施列4で得られた	可容ポリマ	90	10	90
	P (3HB-10-80%4HB).	不容ポリマー	10	8 2	18

【0021】これらの実施例から、微生物によるP(3 HB-co-4 HL)の合成では、3 HB成分含量が高いものと、1 HB成分含量が高いものの2種類の共重合体が混合して得られる可能性があることがわかった。また、熱アセトンを用いることによって、1 HB成分含量の高いP(3 HB-co-4 HB)を選択的に分離できることがわかった。

【0022】 実施例10~13) 実施例6~9で得られた 熱アセトン可治ボリマーを全C NMRで解析した。40 OMIZ 13 C --- NMRにおけるカルボニル連鎖の相対ビー ク面積から決定したダイアド連鎖のモル分率F :: F₃₄、F₃₂、及びF₄₄を表3に示す。また、熱アセトン

可溶ポリマー中の3HB成分と4HB成分のダイアド連 領のモル分率から、モノマー反応比の積であるロ値を下 記式により算出した結果も表3に示す。

 $\mathbf{p} = (\mathbf{F}_{12} \times \mathbf{F}_{44}) \times (\mathbf{F}_{14} \times \mathbf{F}_{31})$

[0023]

【表3】

	ポリマ…	タイプド連続のモル分率**					
!		F11	F.,	F.,	F.,		
13 69110	実施例もの可用ポリマー	0. 14	0 18	0. 18	0. 5 C	2. 2	
*40839111	実施例7の可除ポリマー	0. 06	0. 15	0. 16	0. 63	1. G	
平成9112	実施列8の可俗ポリマー	0. 03	5. 13	0 14	0. 70	1. 2	
#36270 I 3	実施到9の可障ボリマー	0. 01	5. 08	0. 08	0. 83	1. 3	

E) 400Mb **C ··· NMRにおけるカルボニル連携の相対ビーケ面積から決定

b) モノマー反応比の様 (D=F11・F11/F11・F11)

【0024】これらの結果から、各ポリマーともD値が 1に極めて近いことが確認された。これは、統計的に3 IIB成分と4 IIB成分とがランダムに共重合しているこ とを示しており(例えば、Yuji Saito and Yoshiharu Doi, Int. J. Piol. Macromol., 16, 90-104 (1994)参 照)、熱アセエン可溶ポリマーはP(3HB-co-4 H B)ランダム共重合体であることが確認された。

"dall"

【0025】 実施例14~22、比較例1~41 実施例1 にしたがって、111 B成分含量が84モル窓のP(3 H B で10-4 H B)を乾燥関体重量当たり21重量窓の含量で蓄 楮した関体を得た。各実施例及び比較例において、表4 に示した界面活性剤、即ちTween 80(非イオン系界面活 性剤)、SDE(ドデシル硫酸ナトリウム、陰イオン系 界面活性剤)。又はCTAB(臭化セチルトリメチルア ンモニウム、陽イオン系界面活性剤)をそれぞれ 0.1重量%配合した 300mlの抽出溶媒(表4参照)に、前記菌体(培養液 300mlから遠心分離で得た湿菌体)を懸濁させた。得られた菌体懸濁液を、60℃に調整したウォーターバス内に浸してマグネチックスターラーで撹拌した。5時間後、菌体懸濁液をPTFE製のメンブランフィルターで吸引沪遏し、得られた各アセトン溶液の 100mlを、それぞれ表4に示した析出溶媒 100mlに混合し、ボリマーを析出させた。

【0026】抽出前に菌体に含まれていたポリマーに対する抽出ポリマーの回収率(重量%)を表目に示す、また、得られたポリマーの純度、組成(3月日成分含量(モル%))、数平均分子量、並びに多分散度を表4に示す。尚、表中の比較例

٠Ć

1は乾燥菌体から熱クロロボルムで抽出した結果を示し、比較例2から4は湿菌体から界面活性剤を含まない アセトンを用いて抽出した結果を示している。

【0027】 【表4】

実施例Na	抽出冷媒	容媒 界面活性剤	界面活性剤 析出溶媒	回収率 (重量 %)	料度 (重量 %)	組成(モル%)		数平均	多分散度
						3HH 成分	4HB 成分	分子录	
実施例14	72}>	SDS"	蒸留水	30	70	4	96	9900	9. 7
実施例 1 5	7212	SDS"	151-1	58	100	4.	96	207000	4.9
実施例 1-8	7217	SDS"	ヘキザン	45	94	5	95	154000	6, 0
実施図17	7セトン	Tween 80	蒸留水	10	100	5	95	102000	8, 4
実施例)8	7217	Tween 80	191-1	57	100	4	96	172000	5, 0
実施例19	7212	Tween 80	4497	56	100	4	98	138000	6, 6
実施例20	72}>	CTAB el	基留水	82	63	4	98	97000	9. 6
実施例21	72}>	CTAB ^{c1}	191-N	42	74	4	96	214000	5, 0
実施例2 2	7912	CTAB*1	149 7	36	70	6	94	208000	5, 2
比較例1"	ት ሀብቆሉል		497	100	100	4	£6 .	214000	9, 8
上較例2	7セトン		蒸留水	5	72	4	96	98000	9, 7
比較例 3	7812		191-1	ß ·	98	4	96	196000	5, 2
比較例4	7k}>		1+12	7	99	4 ,	96	182000	7, 2

- a) 乾燥菌体から熱クロロホルムによって抽出
- b) ドデシル硫酸ナトリウム
- c)其化セチルトリメチルアンモニウム

【0028】共重合体の回収率は、アセトンに配合する 界面活性剤と何出に用いる資溶媒の種類によって異なった。ただし、回収した共重合体の純度をみると、界面活 性剤としてSDS又はTween 80を用いた条件で抽出し、 メタノール又はヘキサンに折出させた場合に高純度の共 重合体が得られる結果となった。また、各条件で抽出し た共重合体のコ子量をみると、すべての条件とも折出さ せる資溶媒として、メタノールンヘキサンン蒸留水の序 列で高くなることがわかった。さらに、多分散度をみる と、メタノールに折出させた共重合体は、他の条件より も狭くなることがわかった。

[0029]

. "Hall

【発明の効果】本発明のP (3HB-co-4HB) の製造 方法によれば、湿菌体からP (3HB-co-4HB) を抽 出することができるため歯体の乾燥を行う必要がなく、しかも抽出時間も短縮することができるので、製造工程の効率化を図ることができる。更に、このような製造工程の効率化によりエネルギー消費量を低減することができ、経済性に優れる。また、歯体からのP(3HB-co-1HB)の抽出溶媒に用いるアセトンは回収・再利用が可能であり、抽出温度も通常50~60で程度であることがら、省エネルギーで安全に抽出することができる。更に、本発明によれば、菌体に3HB成分含量の高いP(3HB-co-4HB)と4HB成分含量が60モル等以上のもの)とが蓄積されている場合に、4HB成分含量が60モル等以上のもの)とが蓄積されている場合に、4HB成分含量の高いP(3HB-co-4HB)を容易に構度よく選択的に分離・精製することができる。

フロントペーごの続き

(72)発明者 武部 英日

神奈川県小川原市栢山788 明治製菓株式 六社薬品技術研究所内 (72)発明者 蛭田 修

神奈川県小田原市柘山788 明治製業株式 会社薬品技術研究所内